## PCT

(21) Numéro de la demande internationale:

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 96/225		
C07D 305/14, A61K 31/335		(43) Date de publication internationale:	ler août 1996 (01,08,96)	

- PCT/FR96/00104 (22) Date de dépôt international: 23 janvier 1996 (23.01.96)
- (30) Données relatives à la priorité: 95/00816 25 janvier 1995 (25.01.95)
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUTHELIN, Jean-René [FR/FR]; 51, résidence Les Cendrennes, F-91180 Saint-Germain-lès-Arpajon (FR). DIDIER, Eric [FR/FR]; 69, avenue des Gobelins, F-75013 Paris (FR), LEVEILLER, Franck [FR/FR]; 2, rue Paul-Cézanne, F-94320 Thiais (FR). TAILLEPIED, Isabelle [FR/FR]; 121, avenue Gambetta, F-94700 Maisons Alfort (FR).
- (74) Mandataire: PILARD, Jacques; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: METHOD FOR PREPARING 4,10-DIACETOXY-2α-BENZOYLOXY-5β,20-EPOXY-1,7β-DIHYDROXY-9-OXO-TAX-11-EN-13α-YL (2R,3S)-3-BENZOYLAMINO-2-HYDROXY-3-PHENYLPROPIONATE TRIHYDRATE
- (54) Titre: PROCEDE DE PREPARATION DU TRIHYDRATE DU (2R,3S)-3-BENZOYLAMINO-2-HYDROXY-3-PHENYLPROPIONATE DE 4,10-DIACETOXY-2α-BENZOYLOXY-5β,20-EPOXY-1,7β-DIHYDROXY-9-OXO-TAX-11-EN-13α-YLE

#### (57) Abstract

(72) Inventeurs; et

A method for preparing 4,10-diacetoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ , 20-epoxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-en-yl- $13\alpha$ (2R,3S)-3benzoylamino-2-hydroxy-3-phenylpropionate trihydrate by crystallisation from a water/alcohol solution.

#### (57) Abrégé

Procédé de préparation du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy- $5\beta$ , 20-époxy-1,  $7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-yle-13 $\alpha$  par cristallisation à partir d'une solution hydro-alcoolique.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Arménie	GB	Royaume-Uni		Malawi
Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
Australie	GN	Guinée	NE	Niger
Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
	HU	Hongrie	NO	Norvège
	Œ	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
	ſΤ	Italie	PL	Pologne
	JP	Japon	PT	Portugal
	KE	Kenya	RO	Roumanie
	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
	кр	République populaire démocratique	SD	Soudan
		de Corée	SE	Suède
•	KR	République de Corée	SG	Singapour
Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
	LT	Lituanie	TD	Tchad
	LU	Luxembourg	TG	Togo
	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
•	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
	MG	Madagascar	UG	Ouganda
Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbekistan
Gabon	MR	Mauritanie	VN	Vict Nam
	Autriche Australie Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Tchécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Estonie Espagne Finlande France	Autriche GE Australie GN Barbade GR Belgique HU Burkina Faso IE Bulgarie IT Bénin JP Brésil KE Bélarus KG Canada KP République centrafricaine Congo KR Suisse KZ Côte d'Ivoire LI Cameroun LK Chine LR Tchécoslovaquie LT République tchèque LU Allemagne LV Danemark MC Estonie MD Espagne MG Espagne MG Finlande ML France MN	Autriche Australie GN Guinée Barbade GR Grèce Belgique Burkina Fasso IE Bulgarie Bulgarie Béhin JP Japon Brésil KE Kenya Bélarus Canada KP République centrafricaine Congo KR République de Corée Congo KR Cisse Cote d'Ivoire LI Cameroun LK Chine LR République tchèque Allemagne LV Lettonie Danemark Bulgarie GR Grèce Grèce Grèce Gréc Gréce Gréce LI Licchtenstein Licchtenstein LR Libéria LL Livanie LL Luxembourg LL Luxembourg Allemagne LV Lettonie Danemark BAG MG Madagascar Finlande ML Mali France MN Mongolie	Autriche Australie GN Guinée NE Barbade GR Grèce NL Belgique Burkina Faso IE Irlande NZ Bulgarie Béhin JP Japon Brésil KE Kenya Bélarus Canada KP République populaire démocratique GOUSSE Congo KR République de Corée SE Congo KR République de Corée SE Congo KR République de Corée SG Cuisse LI Licchtenstein SK Cameroun LK Sri Lanka SN Chine LR Libéria SZ Tchécoslovaquie LT Lituanie TD République tehèque LU Luxembourg Allemagne LV Lettonie TJ Danemark MC Monaco TT Estonie MD République de Moldova UA Espagne MG Madagascar UG France MN Mongolie LZ LI LI LICCHE LI LI LICCHE LI

10

15

20

25

# PROCEDE DE PREPARATION DU TRIHYDRATE DU (2R.3S)-3-BENZOYLAMINO-2-HYDROXY-3-PHENYLPROPIONATE DE 4.10 DIACETOXY-2α-BENZOYLOXY-5β.20-EPOXY-1.7β-DIHYDROXY-9-OXO TAX-11-EN-13α-YLE

La présente invention concerne un procédé de préparation du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyl-oxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle.

Le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle (ou paclitaxel) présente des propriétés anticancéreuses et antileucémiques remarquables.

Le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle peut être soit isolé à partir de l'écorce des ifs soit préparé à partir de la baccatine III ou de la 10-désacétyl-baccatine III selon les procédés qui sont décrits plus particulièrement dans les demandes de brevets européens EP 0 336 840 ou EP 0 400 971 ou dans la demande internationale PCT WO 94/07878.

Il a été trouvé que le trihydrate du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle présente une stabilité très nettement supérieure à celle du produit anhydre.

Selon l'invention, le trihydrate du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle peut être obtenu après cristallisation du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle dans un mélange d'eau et d'un alcool aliphatique contenant 1 à 3 atomes de carbone, suivi du séchage du produit obtenu sous pression réduite et ensuite d'un maintien dans une humidité relative supérieure à 20% à une température voisine de  $25^{\circ}$ C.

15

20

25

30

Pour la mise en oeuvre du procédé selon l'invention, il peut être particulièrement avantageux

- de mettre en solution ou en suspension le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle dans un alcool aliphatique contenant 1 à 3 atomes de carbone,
- de traiter la solution ou la suspension par de l'eau contenant éventuellement une base minérale telle que l'hydrogénocarbonate de sodium,
- de séparer les cristaux obtenus, puis
- de les sécher sous pression réduite, puis
- de les maintenir éventuellement en atmosphère dont l'humidité relative est supérieure
   à 20 % à une température voisine de 25°C.

Généralement, le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle est dissous dans un excès de l'alcool aliphatique, de préference le méthanol. De préférence, la quantité d'alcool est comprise entre 6 et 12 parties en poids par rapport au (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle mis en oeuvre.

Généralement, l'eau est ajoutée de telle façon que le rapport pondéral eau/alcool soit compris entre 3/1 et 1/3. L'eau ajoutée peut contenir jusqu'à 10 % (p/v) d'une base minérale telle que l'hydrogénocarbonate de sodium de façon que le pH du mélange réactionnel soit supérieur ou égal à 7, de préférence compris entre 7 et 8, avant la séparation des cristaux.

Le trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle qui cristallise est séparé, de préférence par filtration ou centrifugation, puis séché. Le séchage est effectué sous pression réduite, comprise entre 1 et 7 kPa, à une température voisine de 40°C et le produit obtenu est éventuellement maintenu dans une atmosphère dont l'humidité relative est supérieure à 20 % et à une température comprise entre 0 et 60°C, de préférence voisine de 25°C.

Pour la mise en oeuvre du procédé, il peut être avantageux d'effectuer la cristallisation en présence d'acide ascorbique qui est ajouté lors de la dissolution ou de

15

20

25

la mise en suspension du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle dans l'alcool. Il est possible d'utiliser jusqu'à 1% en poids d'acide ascorbique.

Le trihydrate du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle a été étudié par analyses thermogravimétrique et calorimétrique différentielle et par diffraction par les rayons X.

Plus particulièrement, l'analyse thermogravimétrique montre une perte de masse entre 25 et 140°C voisine de 6 %, ce qui correspond à trois molécules d'eau pour une molécule de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle.

Pour la mise en oeuvre du prodédé selon l'invention, lorsque l'on utilise du paclitaxel semi-synthétique obtenu selon les procédés qui sont décrits par exemple dans les brevets européens EP 0 336 840 ou EP 0 400 971 ou dans la demande internationale PCT WO 94/07878 qui conduisent intermédiairement au paclitaxel dont les fonctions hydroxy sont protégées, il est possible d'opérer directement sur la solution ou sur la suspension du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9oxo-tax-11-èn-13α-yle obtenu après élimination des groupements protecteurs des fonctions hydroxy du cycle taxane et de la chaîne latérale. Par exemple, en opérant dans les conditions de la demande internationale PCT WO 94/07878, on obtient (4S,5R)-3-benzoyl-2-(4-méthoxy-phényl)-4-phényl-1,3intermédiairement le oxazolidine-5-carboxylate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1-hydroxy-7β-triéthylsilyloxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle dont les groupements protecteurs peuvent être éliminés au moyen d'acide trifluoroacétique dans le méthanol.

Les exemples suivants illustrent la présente invention.

## EXEMPLE 1

Dans un réacteur à l'abri de la lumière, on introduit 5,014 g de (4S,5R)-3-30 benzoyl-2-(4-méthoxyphényl)-4-phényl-1,3-oxazolidine-5-carboxylate de 4,10-

10

15

20

25

diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy-1-hydroxy- $7\beta$ -triéthylsilyloxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle dont le titre est de 98 % (4,52 mmoles) et 50 cm3 de méthanol. A la suspension blanche agitée, on ajoute rapidement 7 cm3 d'acide trifluoroacétique. La température monte au voisinage de 35°C. Après refroidissement à une température voisine de 5°C, on ajoute 110 cm3 d'une solution aqueuse d'hydrogénocarbonate de sodium à 6 % (p/v). Le pH est égal à 7. On sépare les cristaux par filtration sur verre fritté et les lave par 4 fois 15 cm3 d'un mélange méthanol-eau (30-70 en volumes). Après séchage sous pression réduite à 35°C, on obtient 3,676 g de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy-1, $7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle titrant 93,1 % et contenant environ 4,8 % d'eau.

Le produit obtenu est caractérisé par le diagramme de poudre aux rayons X représenté par la figure 1.

Le rendement en produit pur est de 89,3 % par rapport à l'ester mis en oeuvre.

Maintenu dans des conditions d'humidité relative supérieure à 20 %, le produit se stabilise avec une teneur en eau voisine de 6 %. Le diagramme DPRX (diagramme de poudre aux rayons X), représenté par la figure 2, montre que le produit ainsi obtenu se présente sous forme d'un trihydrate (valeur théorique de la teneur en eau du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyl-oxy- $5\beta$ ,20-époxy-1,7 $\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle de 5,95 %).

Le diagramme de poudre aux rayons X est réalisé au moyen d'un appareil Philips PW  $1700^{\oplus}$  à tube anti-cathode de cobalt ( $\lambda$  K<sub> $\alpha$ 1</sub> = 1,7889 Å), le balayage étant effectué sous un angle de balayage initial de 5° 2- $\theta$ , de balayage final de 40° 2- $\theta$ , avec un pas de 0,02°0 2- $\theta$  à raison de 1 seconde par pas et en utilisant une pastille de silicium.

10

#### EXEMPLE 2

Dans un réacteur à l'abri de la lumière, on introduit 3,006 g de (4S,5R)-3-benzoyl-2-(4-méthoxyphényl)-4-phényl-1,3-oxazolidine-5-carboxylate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1-hydroxy-7β-triéthylsilyloxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle dont le titre est de 98 % (2,70 mmoles) et 30 cm3 de méthanol. A la suspension blanche agitée, on ajoute 6.3 cm3 d'acide trifluoroacétique à 99 %. Après refroidissement à une température voisine de 5°C, on ajoute 7,5 cm3 d'eau déminéralisée en 15 minutes. On sépare les cristaux par filtration sur verre fritté et les lave par 3 fois 5 cm3 d'un mélange méthanol-eau (80-20 en volumes) à 5°C. Après séchage sous pression réduite à 35°C, on obtient 1,989 g de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle titrant 97,8 % et contenant environ 6,8 % d'eau.

Le rendement est de 84,3 % par rapport à l'ester mis en oeuvre.

### **REVENDICATIONS**

- 1 Procédé de préparation du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle caractérisé en ce que l'on cristallise le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- $2\alpha$ -benzoyloxy- $5\beta$ ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- $13\alpha$ -yle dans un mélange d'eau et d'un alcool aliphatique contenant 1 à 3 atomes de carbone, puis sèche du produit obtenu sous pression réduite puis le maintient éventuellement dans des conditions d'humidité relative supérieures à 20%.
- 2 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que le rapport pondéral eau/alcool est compris entre 3/1 à 1/3.
  - 3 Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2 caractérisé en ce que l'alcool est le méthanol.
- 4 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que le séchage est effectué à un température voisine de 40°C sous pression réduite et que le produit se stabilise vers 6% d'eau dans une atmosphère dans laquelle l'humidité relative est supérieure à 20 %.
  - 5 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que la cristallisation est effectuée en présence d'acide ascorbique.
- 20 6 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on opère directement in situ sur l'ester résultant de l'estérification de la baccatine III dont la fonction hydroxy en -13 est protégée par un dérivé de la β-phénylisosérine protégé après élimination des groupements protecteurs.
- 7 Le trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate
   25 de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle.

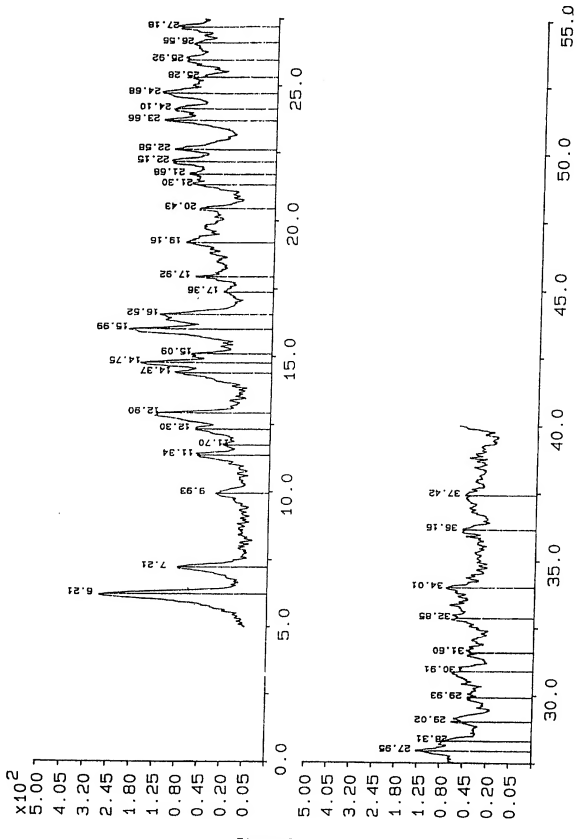


Figure 1

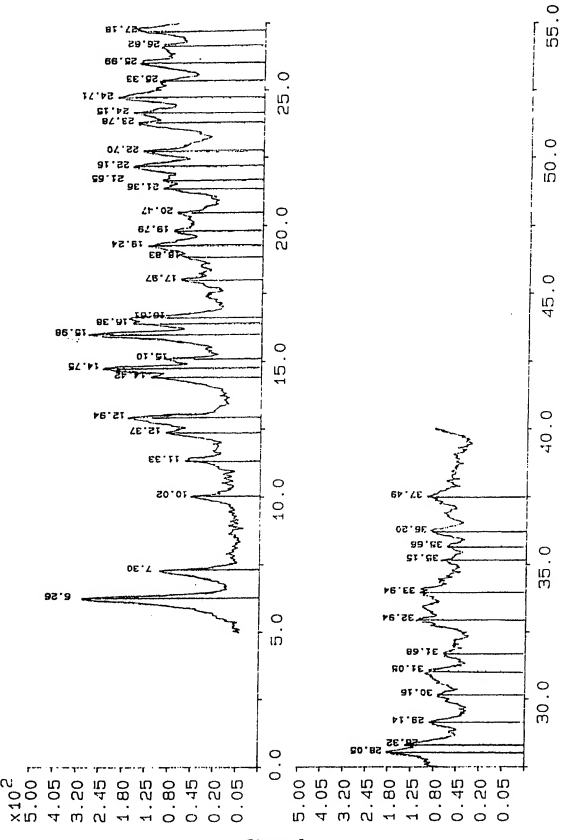


Figure 2

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application No
PCT/FR 96/00104

A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C07D305/14 A61K31/335		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum of IPC 6	socumentation searched (classification system followed by classificat CO7D	tion symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields	searched
Electronic o	lata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, scarch terms used	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	cievant passages	Relevant to claim No.
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 1990 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142641k, GUERITTE-VOEGELEIN ET AL. 'STRUC SYNTHETIC TAXOL PRECURSOR.' page 723;		1-3
A	see abstract & ACTA CRYSTALLOGR. SECT. C: CRYS STRUCT. COMM., vol. C46, no. 5, 1990 ENGL., pages 781-784,	ST.	1-3
A	WO.A.94 21622 (RHONE-POULENC) 29 1994 see claim 10	September	1
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	l in annex.
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document withinhed prior to the international filing date but		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international	earch report
2	2 April 1996	03.05.96	
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fey. (+31-70, 340-304)	Authorized officer Francois, J	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

lusermation on patent family members

Internal Application No
PCT/rR 96/00104

Patent document cited in search report	Publication date	Patent fi membe		Publication date
WO-A-9421622	29-09-94	FR-A- AU-B- CZ-A- EP-A- FI-A- LT-A,B NO-A- PL-A- ZA-A-	2703049 6285394 9502442 0690852 954423 1891 953617 310697 9401968	30-09-94 11-10-94 17-01-96 10-01-96 19-09-95 25-10-94 13-09-95 27-12-95 19-10-94

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 95/00104

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07D305/14 A61K31/335 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C07D Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visées 1-3 CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 75, Α 1990 Columbus, Ohio, US: abstract no. 142641k, GUERITTE-VOEGELEIN ET AL. 'STRUCTURE OF A SYNTHETIC TAXOL PRECURSOR. page 723: voir abrégé 1-3 A & ACTA CRYSTALLOGR. SECT. C: CRYST. STRUCT. COMM., vol. C46, no. 5, 1990 ENGL.. pages 781-784, 1 A WO,A,94 21622 (RHONE-POULENC) 29 Septembre voir revendication 10 Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X \* Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant par à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considère comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de "Y" document particulièrement pertinent, l'inventon revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres document de même nature, cette combinaison étant évidente priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 03.05.96 22 Avril 1996 Fonctionnaire autorisè Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel - (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Francois, J

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demany ternationale No
PCT/FR 96/00104

Document brevet cité	Date de	Membre(s) de la		Date de
au rapport de recherche	publication	famille de brevet(s)		publication
WO-A-9421622	29-09-94	FR-A- AU-B- CZ-A- EP-A- FI-A- LT-A,B NO-A- PL-A- ZA-A-	2703049 6285394 9502442 0690852 954423 1891 953617 310697 9401968	30-09-94 11-10-94 17-01-96 10-01-96 19-09-95 25-10-94 13-09-95 27-12-95 19-10-94